```
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.
011451284
WPI ACC NO: 1997-429191/ 199740
XRAM ACC No: C97-137219
  Preparation of hydroxyalkanoic acid copolymer with high 4-hydroxybutyrate
  content - comprises extraction of copolymer from microbe by mixing
  surfactant-containing acetone with wet microbe body and heating
Patent Assignee: MEIJI SEIKA KAISHA LTD (MEIJ ); TAISEI CONSTR CO LTD
(TAKJ )
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001
Patent Family:
               Kind
Patent No
                       Date
                                Applicat No
                                                 Kind
                                                         Date
                                                                   Week
                     19970729
JP 9191893
                               JP 968577
                                                                  199740 B
                Α
                                                  Α
                                                       19960122
Priority Applications (No Type Date): JP 968577 A 19960122
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                            Main IPC
                                         Filing Notes
                       6 C12P-007/62
JP 9191893
Abstract (Basic): JP 9191893 A
         The preparation is of a hydroxyalkanoic acid copolymer which
    comprises 3-hydroxybutyrate (3HB) unit and 4-hydroxybutyrate (4HB)
    unit. The process involves extracting and separating the
    hydroxyalkanoic acid copolymer accumulated in the body of a microbe.
    The extraction of the hydroxyalkanoic acid copolymer is carried out by
    mixing a surfactant containing acetone with the wet body of the microbe
    and heating.
         ADVANTAGE - There is no need for drying of the microbe body and the
    extraction can be effected in a short period. A copolymer of high 4HB
    content can be separated selectively.
         Dwg.0/0
Title Terms: PREPARATION; HYDROXY; ALKANOIC; ACID; COPOLYMER; HIGH;
  BUTYRATE; CONTENT; COMPRISE; EXTRACT; COPOLYMER; MICROBE; MIX; ACETONE;
  WET; MICROBE; BODY; HEAT
Derwent Class: A23; D16
International Patent Class (Main): C12P-007/62
International Patent Class (Additional): C08G-063/06; C12P-007/62;
  C12R-001-01
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): A03-C; A05-E02; A10-D05; A10-G01B; D05-C; D05-H13
Polymer Indexing (PS):
  <01>
  *001* 018; G2120 G2108 D01 D60 F35 D11 D10 D50 D84 F27 F26 F36; R24028
         P0599 D01 D11 D10 D50 D63 D84 F41; H0022 H0011; P1978-R P0839 D01 D50 D63 F41; L9999 L2528 L2506; L9999 L2186-R
  *002* 018; ND03; ND07; Q9999 Q8082; N9999 N6655-R; N9999 N5890 N5889; N9999 N6439; N9999 N6177-R; N9999 N6780-R N6655; K9665
*003* 018; C999 C044 C000; C999 C282; C999 C306
*004* 018; A999 A566-R
  *005* 018; R00272 G1525 D01 D11 D10 D50 D83 F23; A999 A475
Derwent Registry Numbers: 1207+5; 1706-S
```

THIS PAGE BLANK (USPT 3)

#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

## 特開平9-191893

(43)公開日 平成9年(1997)7月29日

| (51) Int.Cl. 6 | 藏別記号 | <b>广内整理番号</b> | ΡI      |       |     | 技術表示箇所 |
|----------------|------|---------------|---------|-------|-----|--------|
| C 1 2 P 7/62   |      |               | C 1 2 P | 7/62  |     |        |
| C 0 8 G 63/06  | NLQ  |               | C 0 8 G | 63/06 | NLQ |        |
| // (C12P 7/62  |      |               |         |       |     | •      |
| C 1 2 R 1:01)  |      |               |         |       |     |        |

### 審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 6 頁)

| (21)出願番号   | <b>特顧平8-8577</b> | (71)出願人 000206211        |
|------------|------------------|--------------------------|
|            |                  | 大成建設株式会社                 |
| (22) [[[顧日 | 平成8年(1996)1月22日  | 東京都新宿区西新宿一丁目25番1号        |
|            |                  | (71)出頭人 000006091        |
|            |                  | 明治製菓株式会社                 |
|            |                  | 東京都中央区京橋2丁目4番16号         |
|            |                  | (72)発明者 斎藤 祐二            |
|            |                  | 東京都新宿区西新宿一 丁目25番 1 号 人成  |
|            |                  | 建設株式会社内                  |
|            |                  | (72)発明者 友沢 孝             |
| •          |                  | 東京都新宿区西新宿一丁目25番1号 大成     |
|            |                  | <b>建散株式会社内</b>           |
|            |                  | (74)代理人 弁理士 平木 祐輔 (511名) |
|            |                  | 最終質に続く                   |

## (54) 【発明の名称】 ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法

## (57)【要約】

【解決手段】 3 "ヒドロキシブチレート単位(3 HB成分)とオーヒドロキシブチレート単位(4 HB成分)とからなるヒドロキシアルカン酸共重合体生産能を有する微生物の菌体内に蓄積された前記ヒドロキシアルカン酸共重合体を抽出・分離する工程を含む前記共重合体の製造方法において、前記共重合体の抽出を、前記歯体の湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱することにより行う」とを特徴とする、製造方法。

【効果】 湿面体から前記共重合体を抽出することができるため菌体の乾燥を行う必要がなく、しから抽出時間も短縮することができるので、製造工程の効率化を図ることができる。更に、菌体に311B成分含量の高い共重合体と41B匹分含量の高い共重合体とが蓄積されている場合に、411B成分含量の高い共重合体と参易に構度よく選択的に分離・精製することができる。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式(1):

OCH (CH<sub>z</sub>)  $CH_zCO = -(1)$ 

で表される3 ヒドロキシブチレート単位と、下記式 (2):

 $OCH_1CH_2CH_2CO \qquad (2)$ 

で表される4 ヒドロキシブチレート単位とからなるヒドロキシアルウン酸共重合体生産能を有する微生物の菌体内に蓄積された前記ヒドロキシアルカン酸共重合体を抽出・分離する工程を含む前記ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造与法において、

前記ヒドロキ、アルカン酸共重合体の抽出を、前記菌体の湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱することにより行っことを特徴とする、ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項2】 微生物がコマモナス(Commonas) 属に属する微生物である、請求項1に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項3】 界面活性剤が陰イオン又は非イオン界面活性剤である。請求項1又は2に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項4】 湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱した色、菌体残渣を除去し、次いで残ったアセトン溶液を質溶媒と混合してヒドロキシアルカン酸共重合体を折出させて分離することを特徴とする、請求項1、30ルプ九か1項に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項5】 貧溶媒が、メタノール又はヘキサンであることを特徴とする、請求項4に記載のヒドロキシアルカン酸共用合体の製造方法。

【請求項6】 菌体内に蓄積される前記セドロキシアルカン酸共東合体が、3 セドロキシブチレート単位含量が高い共東合体と4ーセドロキシブチレート単位含量が高い共東合体と含む場合に、4 セドロキシブチレート単位含量が高い共東合体を選択的に抽出する、請求項1~5のいずれか1項に記載のセドロキシアルカン酸共東合体の製造方法。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、生分解性の3ーヒドロキシブチレート単位(以下、3HB成分という。)とオーヒドロキシブチレート単位(以下、4HB成分という。)とからなるヒドロキシアルカン酸共重合体(以下、P(3HE-co-4HB)という。)を、微生物を用いて効率よく製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】多くの微生物は、3ーヒドロキシ酪酸(311B)のホモボリエステルをエネルギー貯蔵物質として蓄積する。さらに近年では、用いる微生物や炭素源の種類に応じて、3ーヒドロキ

シプロピオン酸(3HP)や4ーヒドロキシ酪酸(4HB)などの他のヒドロキシアルカン酸とがランダムに共重合したヒドロキシアルカン酸共重合体の発酵合成も確認されている。これらの共重合体は、その共重合組成に応じて多様な性質を示すことから、微生物によって分解可能である。生分解性プラスチック材料として大いに注目されている。特に、4HB成分含量の高いP(3HBでの4HB)は、ポリエチレンやナイロンなどの汎用ポリマー以上の力学的強度と、優れた生分解性を兼ね備えていることから、環境に調和したプラスチック素材として期待されている。

【0003】ところで、微生物を用いてヒドロキシアルカン酸重合体又は共重合体を製造する場合。これらの重合体又は共重合体はエネルギー貯蔵物質として微生物体内に蓄積されるため、関体から分離・精製するための工程が必要となる。

【0004】菌体内からの代表的な分離・精製方法としては、例えば、ヒドロキシアルカン酸重合体及び三又は共重合体が蓄積された微生物の菌体を乾燥し、乾燥菌体からクロロホルムや塩化メチレンなどのハロゲン系有機溶剤を用いて前記重合体及び三又は共重合体を抽出した後、抽出液をメタノールやヘキサンなどの資溶媒と混合することによって前記重合体及び三又は共重合体を析出させて回収する方法(第1の方法)、ヒドロキシアルカン酸重合体及び三又は共重合体が蓄積された減生物の細胞質をプロテアーゼで溶解させ、界面活性剤を用いて当該重合体及び三又は共重合体を精製する方法(第2の方法)が挙げられる。

【0005】しかしながら、上記第1の方法は、高純度かつ高収率でヒドロキシアルカン酸重合体及び、又長共重合体の分離・精製が可能であるが、菌体を乾燥させる工程が必要であるため効率が悪く、さらに環境規制に関わるハロゲン系有機溶剤を使用することなどの問題がある。また、第2の方法では、抽出方法として細胞質分解酵素であるプロテアーゼを用いるために高価であり、実用化には問題がある。

【0006】一方、用いる微生物の種類や培養条件によっては、3HB成分含量が高いP(3HB-co-4HB)と、4HB成分の含量が高いP(3HB-co-4HB)とを同時に蓄積することがある。このような場合、従来の方法では、3HB成分の含量が高いP(3HB-co-4HB)と4HB成分の含量が高いP(3HB-co-4HB)とが混合した状態で一緒に抽出されるので、どちらか一方を得るためにはそれぞれを分離するための精製工程が必要となるという問題もある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明の 課題は、環境規制に関わるハロゲン系有機溶剤を用いず に、効率よく経済的に3HB成分と1HB成分とからな るヒドロキシアルカン酸共重合体(以下、P(3HB-c o-4日B)という。)を微生物を用いて製造する方法を提供することにある。特に、本発明は、微生物菌体内に3日B成分含量が高いP(3日B-co-4日B)を、4日B成分含量が高いP(3日B-co-4日B)が蓄積される場合に、4日E成分含量が高いP(3日B-co-4日B)(通常、4日E成分含量が高いP(3日B-co-4日B)(通常、4日E成分含量が60モル%以上のもの)を該菌体から選択的に抽出することが可能なヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法を提供することを課題とする。【0008】

【課題を解決するための手段】

木発明は、下記式(1):

 $OCH(CH_0)CH_2CO+$  (1)

で表される3 ヒドロキシブチレート単位(3HB成分)と、下記式(2):

 $OCH_{*}CH_{*}CO \qquad (2)$ 

で表される4 ヒドロキシブチレート単位(4月B成分)とからならヒドロキシアルカン酸共乗合体(P(3月B-co-4月I))生産能を有する微生物の関体内に蓄積された前記ドドロキシアルカン酸共乗合体を抽出・分離する工程を含む前記ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法において、前記ヒドロキシアルカン酸共重合体の抽出を、前記関体の湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱することにより行うことを特徴とする、ヒドロキシアルカン酸共乗合体の製造方法を提供するものである。

【0009】 未発明においては、微生物菌体内に蓄積された上記P(3HB-co-4HB)の抽出を、界面活性剤を含有するアセトンと混合して加熱することにより行う。この場合。湿菌体をそのまま界面活性剤含有アセトンに混合すればよいので菌体を乾燥する必要がなく、生産性、経済性に優れる。また、湿菌体と界面活性剤含有アセトンとを混合して加熱する際の加熱温度はアセトンの沸点程度又同それ以上であれば問題はなく、好ましくは50~のでである。加熱温度が低すぎると抽出効率及び抽出速度が低下する。更に、抽出時間は、通常3~10時間程度である。

【0010】 界面活性剤の種類は特に限定されず、具体的には、Nープシルアミノ酢酸塩、アルキルスルホン酸塩、アルキルスルホン酸塩、アルキルインゼンスルホン酸塩、アルキルインモンスルホン酸塩、脂肪酸塩、硫酸エステル塩、硫酸アルキルボリオキシエチレン塩 一硫酸アルキルボリオキシエチレン塩等の陰イオン界面活性剤;アルキルフェニルボリオキシエチレンエーテル、脂肪酸ポリオキシエチレンエステル、Tween 系界面活性剤(ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル)、ボリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル)、ボリオキシエチレンアルビタン脂肪酸エステル)、ボリオキシエチレンアルギジの非イオン界面活性剤・ドリオキシエチレンドリオキシブロビレン、Nーヒドロキシエチルアルカンアミド等の非イオン界面活性剤・アシルアミノエチル)・1-メチルー2-アルキルイミダブリコウム塩、アルキルトリメチルアンモニウム塩、アルキ

ルピリジニウム塩、アルキルベンジルジメチルアンモニウム塩、アルキルメチルジボリエトキシアンモニウム塩等の陽イオン界面活性剤:Nーアルキルアミノ酸、Nアルキルジメチルアミノ酸、アルキルジメチルアミノオキシド等の両性界面活性剤が例示され、これらの中で好ましいのは隆イオン界面活性剤及び非イオン界面活性剤であり、更に好ましいのはTweenSO及びドデシル競酸ナトリウムである。

【0011】また、アセトン中の界面活性剤の配合量は、0.05~0.5 重量器の範囲が好ましい、界面活性剤の配合量が高すぎると抽出したP(3HB-co-4HB)に界面活性剤が混在するとともにP(3HB-co-4HB)の分子量の低下を招き、界面活性剤の配合量が低すぎると抽出効率が低下する。

【0012】菌体から上記P(3HB-ro-4HB)を抽出した後、P(3HB-ro-4HB)を回収するには、従来公知の方法で行うことができる、具体的には、上記菌体とアセトンの混合液から菌体残渣を評過又は遠心分離により除去し、次いで残ったアセトン溶液を貧溶媒と混合してP(3HB-ro-4HB)を折出させることによってP(3HB-ro-4HB)を回収することができる。貧溶媒の種類は特に限定されず、具体的にはメクノール、ペキサン、ペンタン、水等が例示され、好ましいのはメクノール及びペキサンである。

【0013】本発明で用いる微生物は、P(31IB-co-4HB)生産能を有する微生物であればいずれのものでもよい。例えば、コマモナス(comamonas) 属、アルカリデネス(Alcaligenes) 属、ロドコッカス(Bhodococcus) 属等に属するものであって、P(3HB-co-4HB)生産能を有する微生物が挙げられる。具体的には、コマモナス アンドボランズ(Comamonas acidovorans)、アルカリデネス ユートロファス(Alcaligenes eutrophus)、アルカリデネス ラタス(Alcaligenes latus)等がある。入手容易な菌株としては、コマモナス アシドボランズ 1F013852、アルカリデネス ユートロファスATC 1709、アルカリデネス ユートロファスATC 1709、アルカリデネス ラタスATCC 29713、ロドコッカスs。 NCIMB 40126 、ロドコッカスsp. ATCC 19070等がある。

【0014】上記のような微生物の菌体内にP(3日B co-4日B)を蓄積させるには、微生物をその微生物の 種類に応じた適当な培地に接種して、常法にしたがって 培養して増殖させればよい。培地としては、公知のもの をいずれも使用できるが、コマモナス属に属する微生物 を用いる場合、炭素源としては、3一七ドロキシ酪酸及 び4-七ドロキシ酪酸を使用する。その他の炭素源として、炭素原子数が偶数のアルカンジオール、アーブチロ ラクトン、4-アミノ酪酸等が例示される。その他、培地 の間、培養温度、培養時間等の培養条件も微生物の種類 により適宜設定する。

MARKET STATE OF THE COURT

### [0015]

【実施例】以下、木発明を実施例によりさらに具体的に 説明する。尚、木発明は、これらの実施例に限定される ものではない

「実施例1~~)各実施例において、以下のようにして P(3日B-cr-1日B)を製造した、コマモナス。アシ ドボランズ(Commonas acidovorans) IF013852 を、肉 エキス5g 、ボリベフトン10g。 し、及び塩化ナト リウム5g~しを含む天然培地で24時間好気的に培養し 増殖させて、高いで、菌体を遠心分離で回収した。続い て、下記の組成の窒素制限のミネラル培地に、炭素源と して3-ヒドロイン酪酸(3日B)及び4-ヒドロキシ酪酸 (4日B)を表1に示す割合でそれぞれ配合し、回収し た菌体を懸濁して48時間培養した。

【0016】霉素制限のミネラル培地組成

MgSQ<sub>4</sub> + 7H.0

0.6, g, L

Vas IIPO - 120 o

7.16 g (1)

KH, FO,

2.65 g/L

飯量元素溶液 ロ

1 ml/L

(1) 敵量元素溶液組成(1N-HC1中)

 $FeSO_4 + 7H_2O_3$ 

2.78 g/L

| $MnCL_2 + 4H_2O$                                    | 1 00 (1   |
|---|-----------|
|   | 1.98 g/L  |
| $\cos \theta_4 + 7 R_2 \theta$                      | 2.81 g,/L |
| $\operatorname{CaCl}_3 + 2\operatorname{H}_2\Omega$ | 1.67 g (L |
| $(001_3 + 21_30)$                                   | 0.17 g /L |
| $46SO_4 + 7H_2O$                                    | 0.29 g △L |
|   |           |

【0017】培養終了後、各培地から得た関体を凍結較様した。培地11当たりの乾燥菌体重量(豆、1.)を表工に示す。次いで、乾燥菌体を熱クロロポルムと混合して該菌体からボリマーを抽出した後、ヘキサンを添加した、析出したボリマーの乾燥菌体重量中の含量(重量電)を表工に示す。また、各ボリマーをメチルエステル化してガスクロマトグラフィーにて分析した。各ポリマーの3日B成分含量と4日B成分含量を表1に示す。その結果、実施例1~4では、表上に示すようにそれぞれ1日B含量が50モル等。73モル第、80モル等及び83モル等のP(3日B=co-4日B)が得られ、実施例うでは、ボリー4-ヒドロキシブチレートが得られたことが確認された。

【0018】 【表1】

| <b>失施列</b> 加 |      | (g/L)  | <b>党岸窟</b> 体重量 | ポリマー合量          | 観成(モル)の   |       |  |
|--------------|------|--------|----------------|-----------------|-----------|-------|--|
|              | знв  | 488    | (g/L)          | ( <b>Ing</b> %) | 3 H B/553 | 4HB#8 |  |
| 実施列1         | 2. 0 | 8. 0   | 3. 4           | 27              | 44        | 5 G   |  |
| 大流012        | 1. 5 | 8. 5   | 3. 5           | 2 6             | 2 /       | 73    |  |
| <b>大规则</b> 3 | 1. 0 | G. 0   | 3. 2           | 2 4             | 20        | 80    |  |
| 人施列 4        | 0, 5 | 9. 5   | 3. 3           | 2 3             | 17        | 83    |  |
| t28915       | 0    | 1 C. 0 | 2. 6           | 17              | 0         | 100   |  |

a) 3 HB : 3-ヒドロキシが強、4 HB : 4-ヒドロキシ組数

【0019】 実施例6~9)上記実施例1~4で得られた4種類の1(3HB-co-4HB)をそれぞれアセトンに混合し、上でで3時間加熱した後、遠心分離を行うことによって急アセトンに可溶なポリマーと不溶なポリマーとに分別。た。熱アセトン混合前のポリマーに対する熱アセトン可溶ボリマーと、熱アセトン不溶ポリマーの割合(重量1。)を表2に示す。各実施例とも、P(3HB-co-4Hb)は熱アセトンに可溶なポリマーと不溶なポリマーとに分けられ、可溶ポリマーと不溶ポリマー

の共重合組成をそれぞれメチルエステル化してガスクロマトグラフィーにて分析した。各ポリマーの3日B成分含量(モル島)を表2に示す。この結果から、可溶ポリマーはすべて4 HB成分含量が高いP(3 HB-co-4 HB)であることが確認された。

[0020]

【表2】

| 少超到h         | ポリマー・                                | 台店     | 祖成(モル%)         |                    |          |
|--------------|--------------------------------------|--------|-----------------|--------------------|----------|
|              |                                      |        | <b>(1568)</b> € | 3 H B <i>itter</i> | 4 H BASS |
| 实验例6         | 実備性で得られた                             | 可給料中心  | 92              | 36                 | 64       |
|              | P (3HB-co-56%4HB)                    | 不容がりつ  | R               | 71                 | 2.9      |
|              | <b>共帥到2.7得;</b> 九九                   | 可格ポリマー | 91              | 2.2                | 78       |
|              | P (3HH-m-74%4HH)                     | 不容ポリマ  | . 9             | 8 1                | 19       |
| 大畑列も         | <b>実施列3で行ぶれた</b><br>P (3HB-m-80%4HB) | 9路がマー  | 8.8             | 1.8                | 8 2      |
|              |                                      | 不容ポリマー | 12              | 68                 | 3 2      |
| <b>基础</b> 列9 | 美加列1で得られた                            | 明路ポリマ  | 90              | 10                 | 90       |
|              | P (3HB-co-83%4HB)                    | 不容ポリマー | 10              | 8 2                | 18       |

【0021】 これらの実施例から、微生物によるP(3 HB-co-4HL)の合成では、3HB成分含量が高いも のと、4月B底分含量が高いものの2種類の共重合体が 混合して得られる可能性があることがわかった。また、 熱アセトンを用いることによって、4HB成分含量の高 UP (311B-10-411B) を選択的に分離できることが

【0022】 実施例10、13)実施例6へりで得られた 熱アセトン可治ポリマーを達て、NMRで解析した。40 OMB 18 C-NMRにおけるカルボニル連鎖の相対ビー 2面積から決定したダイアド連鎖のモル分率下。。.

F<sub>84</sub>、F<sub>88</sub>、及びF<sub>44</sub>を表3に示す。また、熱アセトン 可溶ポリマー中の3HB成分と4HB成分のダイアド連 鎖のモル分率から、モノマー反応比の積であるり値を下 記式により算出した結果も表3に示す。

 $\mathbf{p} = (\mathbf{F}_{13} \times \mathbf{F}_{44}) \cdot ((\mathbf{F}_{54} \times \mathbf{F}_{51}))$ 

[0023]

【表3】

| 大学を必ずい           | #स1.ठ       | ダイアド連続のモル分平。 |       |       |        |      |  |
|------------------|-------------|--------------|-------|-------|--------|------|--|
|                  |             | F.,          | F.,   | F.,   | F.,    |      |  |
| <b>人数</b> 研10    | 実施例6の可能ポリマー | 0. 14        | 0.18  | 0. 18 | 0. 5 C | 2. 2 |  |
| <b>₩26</b> 99111 | 実験例7の可略ポリマー | 0. 06        | 0, 15 | 0. 16 | 0. 63  | 1. ( |  |
| 型絕列 2            | 実施18の可能はリマー | 0. 03        | 5. 13 | 0 14  | 0. 70  | 1. 3 |  |
| ##### 1 3        | 実施例9の可障ボリマー | D. 01        | 5. OB | 0. 08 | 0. 83  | 1. 3 |  |

E) 400Mb <sup>12</sup>C - NMRにおけるカルポニル連絡の相対ビーク面積から決定

b) モノマー反応比の様 (D=F33・F42/F34・F43) 【0024】これらの結果から、各ポリマーともD値が 1に極めて近いことが確認された。これは、統計的に3 HB成分と4HB成分とがランダムに共重合しているこ とを示しており (例えば、Yuji Saito and Yoshiharu D si. Int. J. Pol. Macromol., 16, 99-104 (1994)参 照)、熱アセトン可溶ポリマーはP(3HB-co-4 H

B) ランダム共重合体であることが確認された。

【0025】 実施例14~22、比較例1~4〕実施例1 にしたがって、1日日成分含量が84モル窓のP(3日B -co-4 HB)を乾燥菌体重量当たり21重量%の含量で蓄 積した関体を得た。各実施例及び比較例において、表4 に示した界面活性剤、即ちTueen 80(非イオン系界面活 性剤)、SDS(ドデシル硫酸ナトリウム、陰イオン系 界面活性別)、又はCTAB(臭化セチルトリメチルア 子量、並びに多分で、カナーブ、共一計・パンはインドー、インコー

シモニウム、陽イオン系界面活性剤)をそれぞれ 0.1重 量%配合した 300mlの抽出溶媒(表4参照)に、前記菌 休 (培養液 300mlから遠心分離で得た湿菌休) を懸濁さ せた。得られた菌体懸濁液を、60°Cに調整したウォータ ーバス内に浸してマグネチックスターラーで撹拌した。 5時間後、菌体懸濁液をPTFE製のメンブランフィル ターで吸引沪過し、得られた各アセトン溶液の 100ml を、それぞれ表4に示した折出落媒 100mlに混合し、ボ リマーを析出させた。

【0026】抽出前に菌体に含まれていたボリマーに対 する抽出ポリマーの回収率 (重量%)を表4に示す。ま た、得られたボリマーの純度、組成(SHB成分含量 (モル%)及び4HB成分含量(モル%))、数平均分。 子量、並びに多分散度を表4に示す。尚、表中の比較例

1は乾燥菌体から熱クロロボルムで抽出した結果を示し、比較例2から4は湿菌体から界面活性剤を含まない アセトンを用いて抽出した結果を示している。

【0027】 【表4】

| 実施例% 抽出溶媒 | 抽出溶媒           | 界面活性剤             | 析出溶媒   | 回収率   | 梅度     | 組成 (モル%) |       | 数平均<br>分子量 | 多分數度 |
|-----------|----------------|-------------------|--------|-------|--------|----------|-------|------------|------|
|           |                |                   | 光)     | (重量   | 3日1 成分 | 4HB 成分   |       |            |      |
| 実施例14     | アミトン           | SDS*1             | 蒸留水    | 30    | 70     | 4        | 96    | 9900       | 9. 7 |
| 実施例 15    | 7212           | SDS*1             | 151-11 | 58    | 100    | 4        | 96    | 207000     | 4, 9 |
| 実施例 1 8   | 7217           | SDS <sup>23</sup> | ヘキザン   | 45    | 94     | 5        | 95    | 154000     |      |
| 実施例17     | 7717           | Tween 80          | 蒸留水    | 10    | 100    | 5        | 95    | 102000     | 6, 0 |
| 実施例18     | 72}>           | Tween 80          | 191-1  | 57    | 100    | 4        | 96    | 172000     | 8, 4 |
| 実施例19     | 7:}>           | Tween 80          | 4+#7   | 56    | 100    | 4        | 98    |            | 5. 0 |
| 実施例20     | 72}>           | CTAB ==           | 蒸留水    | 82    | 63     | 4        | 96    | 138000     | 6, 6 |
| 実施例21     | アセトン           | CTABO             | 191-1  | 42    | 74     | - 4      | 96    | 97000      | 9. 6 |
| 実施例22     | 7912           | CTAB*1            | ヘキサン   | 36    | 70     | 6        | 94    | 214000     | 5. 0 |
| 比較例1"     | <b>ታ</b> በ።‡ይል | <u>-</u>          | 497    | 100   | 100    |          |       | 208000     | 5, 2 |
| 上較例2      | 7612           |                   | 蒸留水    | 5     |        | 4        | \$6 ; | 214000     | 9, 8 |
| 比較例 3     | 7412           |                   |        |       | 72     | 4        | 96    | 98000      | 9. 7 |
|           |                |                   | 191-1  | - B ! | 98     | 4        | 96    | 196000     | 5, 2 |
| 比較例 4     | 7t}>           |                   | ヘナサン   | 7     | 99     | 4        | 96    | 182000     | 7. 2 |

- a) を爆菌体から熱クロロホルムによって抽出
- b)ドデシル硫酸ナトリウム
- で)臭化セチルトリメチルアンモニウム

【0028】共重合体の回収率は、アセトンに配合する 界面活性剤と析出に用いる貧溶媒の種類によって異なった。ただし、回収した共重合体の純度をみると、界面活性剤としてSDS又はTween 80を用いた条件で抽出し、メタノール又にヘキサンに折出させた場合に高純度の共重合体が得られる結果となった。また、各条件で抽出した共重合体の分子量をみると、すべての条件とも折出させる資溶媒として、メタノールンヘキサンン蒸留水の序列で高くなることがわかった。さらに、多分散度をみると、メタノールに折出させた共重合体は、他の条件よりも狭くなることがわかった。

[0029]

【発明の効果】本発明のP(3HB-co-4HB)の製造 方法によれば、温菌体からP(3HB-co-4HB)を抽 出することができるため歯体の乾燥を行う必要がなく、しかも抽出時間も短縮することができるので、製造工程の効率化を図ることができる。更に、このような製造工程の効率化によりエネルギー消費量を低減することができ、経済性に優れる。また、歯体からのP(3日B-co-1月B)の抽出溶媒に用いるアセトンは回収・再利用が可能であり、抽出温度も通常50~60℃程度であることから、省エネルギーで安全に抽出することができる。更に、本発明によれば、菌体に3日B成分含量の高いP(3日B-co-4月B)と4日B成分含量の高いP(3日B-co-4月B)と4日B成分含量が60モル窓以上のもの)とが蓄積されている場合に、4日B成分含量の高いP(3日B-co-4月B)を容易に精度よく選択的に分離・精製することができる。

プロントページの続き

(72)発明者 武部 英日

神奈川県小川原市栢山788 明治製菓株式 六社薬品技術研究所内

Mary James

(72)発明者 蛭田 修

神奈川県小田原市栢山788 明治製菓株式 会社薬品技術研究所内

**BEST AVAILABLE COPY**